"Nouvelle métalloprotéase membranaire NEP II et son utilisation pour le criblage d'inhibiteurs utiles en thérapie".

La présente invention a pour objet une nouvelle métalloprotéase membranaire appelée NEP II et son utilisation, notamment pour le criblage d'inhibiteurs utiles en thérapie.

5

10

20

25

30

Les métalloprotéases membranaires telles que la néprilysine (NEP I, EC 3.4.24.11) jouent un rôle important dans l'activation ou l'inactivation des messagers peptidiques neuronaux ou hormonaux. Leur inhibition sélective par des composés synthétiques a déjà conduit à des médicaments couramment utilisés en thérapeutique ou en cours de développement clinique, notamment dans les domaines gastroentérologique (Baumer et coll., Gut, 1992, 33 : 753-758) et cardiovasculaire (Gros et coll., Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 1991, 88 : 4210-4214). L'isolement des ADNc de gènes de nouvelles métalloprotéases apparentées est de nature à permettre le développement de nouvelles classes d'inhibiteurs spécifiques à applications thérapeutiques prometteuses. C'est ainsi que le clonage et l'expression du gène de l'enzyme de conversion de l'endothéline (ECE) (Xu et coll., Cell, 1994, 78 : 473-485) a permis la mise au point d'inhibiteurs potentiellement utiles dans certaines affections cardiovasculaires.

Les auteurs de la présente invention ont mis en évidence une nouvelle métalloprotéase membranaire appartenant à la famille ECE/NEP/Kell (Lee S. et coll., 1991, PNAS 88(14):6353-57), qu'ils ont appelée NEP II.

La présente invention a donc pour objet un polypeptide isolé comprenant une séquence d'acides aminés choisie parmi la séquence SEQ ID n°2 ou SEQ ID n°4, une séquence dérivée ou homologue de ladite séquence SEQ ID n°2 ou SEQ ID n°4, ou un fragment biologiquement actif de ladite séquence SEQ ID n°2 ou SEQ ID n°4, ledit polypeptide isolé étant désigné par «NEP II ».

La séquence SEQ ID n° 2 est la séquence d'acides aminés de NEP II identifiée chez le rat.

La séquence SEQ ID n° 4 est une séquence (partielle) d'acides aminés de NEP II identifiée chez l'homme.

Par polypeptide "dérivé", on entend tout polypeptide résultant d'une modification de nature génétique et/ou chimique de la séquence SEQ ID n° 2 ou SEQ ID n° 4, c'est-à-dire par mutation, délétion, addition, substitution et/ou modification chimique d'au moins un acide aminé, ou toute isoforme ayant une séquence identique à la séquence SEQ ID n° 2 ou SEQ ID n° 4 mais contenant au moins un acide aminé sous la forme D.

Lesdites substitutions sont de préférence des substitutions conservatives, c'est-à-dire des substitutions d'acides aminés de même classe, tels que des substitutions d'acides aminés aux chaînes latérales non chargées (tels que l'asparagine, la glutamine, la serine, la thréonine, et la tyrosine), d'acides aminés aux chaînes latérales basiques (tels que la lysine, l'arginine, et l'histidine), d'acides aminés aux chaînes latérales acides (tels que l'acide aspartique et l'acide glutamique) : d'acides aminés aux chaînes latérales apolaires (tels que la glycine, l'alanine, la valine, la leucine, l'isoleucine, la proline, la phénylalanine, la méthionine, le tryptophane, et la cystéine).

Par polypeptide "homologue", on entend plus particulièrement tout polypeptide isolable chez d'autres espèces de mammifères que le rat ou l'homme.

Lesdits polypeptides homologues présentent préférentiellement une homologie de séquence supérieure à 70 %, de préférence encore supérieure à 75 %, avec la séquence SEQ ID n° 2 ou SEQ ID n° 4 complète, l'homologie étant particulièrement élevée dans la partie dudit polypeptide, contenant le site actif.

L'homologie est généralement déterminée en utilisant un logiciel d'analyse de séquence (par exemple, Sequence Analysis Software Package of the Genetics Computer Group, University of Wisconsin Biotechnology Center, 1710 University Avenue, Madison, WI 53705). Des séquences d'acides aminés similaires sont alignées pour obtenir le maximum de degré d'homologie (i.e. identité). A cette fin, il peut être nécessaire d'introduire de manière artificielle des espaces (« gaps ») dans la séquence. Une fois l'alignement optimal réalisé, le degré d'homologie (i.e. identité) est établi par enregistrement de toutes les positions pour lesquelles les acides aminés des

WO 99/53077 PCT/FR99/00807

deux séquences comparées sont identiques, par rapport au nombre total de positions.

Lesdits polypeptides dérivés, homologues ou les fragments polypeptidiques du polypeptide de séquence SEQ ID n° 2 ou SEQ ID n° 4 sont biologiquement actifs, c'est-à-dire présentent des propriétés biologiques identiques ou similaires des propriétés biologiques du polypeptide NEP II de séquence SEQ ID n° 2 ou SEQ ID n° 4, à savoir une activité métalloprotéasique.

Les fragments polypeptidiques préférés comprennent la séquence du site actif responsable de la liaison de l'atome de zinc indispensable à la catalyse. Ce site actif a été identifié comme englobant les résidus HEX<sub>1</sub>X<sub>2</sub>H, X<sub>1</sub> et X<sub>2</sub> représentant des acides aminés variables. Il s'agit en particulier de la séquence HEITH (acides aminés 608 à 612 de la séquence SEQ ID n° 2) dans le polypeptide NEP II chez le rat et l'homme.

10

15

20

30

La présente invention a également pour objet un acide nucléique isolé comprenant une séquence nucléotidique choisie parmi la séquence SEQ ID n°1 ou SEQ ID n° 3, une séquence dérivée ou homologue de ladite séquence SEQ ID n°1 ou SEQ ID n° 3, ou leurs séquences complémentaires.

La séquence SEQ ID n° 1 est la séquence d'ADNc comprenant la phase codante pour NEP II identifiée chez le rat.

La séquence SEQ ID n° 3 est la séquence d'ADNc comprenant (partiellement) la phase codante pour NEP II identifiée chez l'homme.

Par séquence nucléotidique "dérivée", on entend toute séquence nucléotidique codant pour un polypeptide dérivé de NEP II tel que défini précédemment, c'est-à-dire une séquence résultant d'une modification de la séquence SEQ ID n° 1 ou SEQ ID n° 3, notamment par mutation, délétion, addition ou substitution d'au moins un nucléotide. Sont en particulier comprises les séquences dérivées de la séquence SEQ ID n° 1 ou SEQ ID n° 3 par dégénérescence du code génétique.

Par séquence "homologue", on entend plus particulièrement toute séquence nucléotidique codant pour un polypeptide NEP II homologue

WO 99/53077 PCT/FR99/00807

du polypeptide NEP II de séquence SEQ ID n° 2 ou SEQ ID n° 4 chez d'autres espèces de mammifères que le rat ou l'homme.

Une telle séquence homologue présente préférentiellement une homologie supérieure à 70 %, de préférence encore supérieure à 75 %, avec la séquence SEQ ID n° 1 ou SEQ ID n° 3, l'homologie étant particulièrement élevée dans la partie centrale de la séquence codant pour le polypeptide NEP II.

De manière préférentielle, une telle séquence nucléotidique homologue hybride spécifiquement aux séquences complémentaires de la séquence SEQ ID n° 1 ou n° 3, dans des conditions stringentes. Les paramètres définissant les conditions de stringence dépendent de la température à laquelle 50% des brins appariés se séparent (Tm).

Pour les séquences comprenant plus de 30 bases, Tm est définie par la relation : Tm=81,5+0,41(%G+C)+16,6Log(concentration en cations) – 0,63(%formamide) –(600/nombre de bases) (Sambrook et al, Molecular Cloning, A laboratory manual, Cold Spring Harbor laboratory Press, 1989, pages 9.54-9.62).

Pour les séquences de longueur inférieure à 30 bases, Tm est définie par la relation : Tm=4(G+C)+2(A+T).

20

25

Dans des conditions de stringence appropriées, auxquelles les séquences aspécifiques n'hybrident pas, la température d'hybridation est approximativement de 5 à 30°C, de préférence de 5 à 15°C en dessous de Tm, de préférence encore de 5 à 10°C en dessous de Tm (forte stringence), et les tampons d'hybridation utilisés sont de préférence des solutions de force ionique élevée telle qu'une solution 6xSSC par exemple.

Les séquences nucléotidiques selon l'invention peuvent être utilisées pour la production d'une protéine recombinante NEP II selon l'invention, selon des techniques de production de produits recombinants connues de l'homme du métier.

Un système efficace de production d'une protéine recombinante nécessite de disposer d'un vecteur, par exemple d'origine plasmidique ou virale, et d'une cellule hôte compatible.

L'hôte cellulaire peut être choisi parmi des systèmes procaryotes, comme les bactéries, ou eucaryotes, comme par exemple des levures, des cellules d'insectes, de mammifères, telles que les cellules CHO (cellules d'ovaires de hamster chinois) ou tout autre système avantageusement disponible.

Le vecteur doit comporter un promoteur, des signaux d'initiation et de terminaison de la traduction, ainsi que les régions appropriées de régulation de la transcription. Il doit pouvoir être intégré dans la cellule et peut éventuellement posséder des signaux particuliers spécifiant la sécrétion de la protéine traduite

Ces différents signaux de contrôle sont choisis en fonction de l'hôte cellulaire utilisé. A cet effet, les séquences nucléotidiques selon l'invention peuvent être insérées dans des vecteurs à réplication autonome au sein de l'hôte choisi, ou des vecteurs intégratifs de l'hôte choisi. De tels vecteurs seront préparés selon les méthodes couramment utilisées par l'homme du métier, et les clones en résultant peuvent être introduits dans un hôte approprié par des méthodes standard, telles que par exemple l'électroporation.

Des exemples de vecteurs d'intérêt sont les plasmides pcDNA 3.1, PCR2.1 (Invitrogen), ou pMbac (Stratagene).

L'invention vise les vecteurs de clonage et/ou d'expression contenant une séquence nucléotidique selon l'invention, et vise en outre les cellules hôtes transfectées par ces vecteurs. Ces cellules peuvent être obtenues par l'introduction dans des cellules hôtes d'une séquence nucléotidique insérée dans un vecteur tel que défini ci-dessus, puis la mise en culture desdites cellules dans des conditions permettant la réplication et/ou l'expression de la séquence nucléotidique transfectée.

25

30

Ces cellules sont utilisables dans une méthode de production d'un polypeptide recombinant selon l'invention

25

30

La méthode de production d'un polypeptide de l'invention sous forme recombinante est elle-même comprise dans la présente invention, et se caractérise en ce que l'on cultive les cellules transfectées dans des conditions permettant l'expression d'un polypeptide recombinant selon l'invention, et que l'on récupère ledit polypeptide recombinant.

Les procédés de purification utilisés sont connus de l'homme du métier. Le polypeptide recombinant peut être purifié à partir de lysats et extraits cellulaires, du surnageant du milieu de culture, par des méthodes utilisées séparément ou en combinaison, telles que le fractionnement, les méthodes de chromatographie, les techniques d'immunoaffinité à l'aide d'anticorps monoclonaux ou de sérum polycional, etc.

La présente invention a également pour objet les sondes nucléotidiques, capables de s'hybrider fortement et spécifiquement avec une séquence d'acide nucléique, d'un ADN génomique ou d'un ARN messager, codant pour un polypeptide selon l'invention. Les conditions d'hybridation appropriées correspondent aux conditions de température et de force ionique usuellement utilisées par l'homme du métier (Sambrook et al., 1989), de préférence à des conditions de forte stringence, c'est-à-dire des conditions de température comprises entre (T<sub>m</sub> moins 5° C) et (T<sub>m</sub> moins 15° C) et de préférence encore, à des conditions de température comprises entre T<sub>m</sub> et (T<sub>m</sub> moins 10° C) (forte stringence).

Les sondes préférées sont notamment les sondes oligonucléotidiques choisies parmi les séquences SEQ ID n°5 à SEQ ID n°27.

De telles sondes sont utiles pour des réactions de séquençage ou d'amplification spécifique selon la technique dite de PCR (réaction en chaîne par polymérase) ou toute autre variante de celle-ci.

De telles sondes sont également utiles dans un procédé de détection de l'expression du polypeptide NEP II dans un échantillon cellulaire ou tissulaire ou dans des cellules ou un tissu par hybridation *in situ*, comprenant les étapes consistant à :

WO 99/53077

- préparer l'ARN dudit échantillon ou desdites cellules ou dudit tissu;

PCT/FR99/00807

- mettre en contact ledit ARN obtenu avec au moins une sonde ayant une séquence nucléotidique capable de s'hybrider spécifiquement avec une séquence nucléotidique selon l'invention, ladite sonde pouvant être notamment une sonde oligonucléotidique de séquence SEQ ID n° 5 à SEQ ID n° 27;
  - détecter la présence d'ARNm hybridant avec ladite sonde indicatrice de l'expression du polypeptide NEP II.

10

15

30

L'invention a également pour objet les anticorps mono- ou polyclonaux ou leurs fragments, anticorps chimériques ou immunoconjugués, caractérisés en ce qu'ils sont obtenus à partir d'un polypeptide selon l'invention administré à un animal, et sont capables de reconnaître spécifiquement un polypeptide selon l'invention. L'invention a en outre pour objet l'utilisation de ces anticorps pour la purification ou la détection d'un polypeptide NEP II dans un échantillon biologique.

Les anticorps polyclonaux peuvent être obtenus à partir du sérum d'un animal immunisé contre la protéine NEP II, produite par exemple par recombinaison génétique suivant la méthode décrite ci-dessus, selon les modes opératoires usuels.

Les anticorps monoclonaux peuvent être obtenus selon la méthode classique de culture d'hybridomes décrite par Köhler et Milstein (Nature, 1975, vol. 256, pp 495-497).

Les anticorps peuvent être des anticorps chimériques, des anticorps humanisés, des fragments Fab et F(ab')2. Ils peuvent également se présenter sous forme d'immunoconjugués ou d'anticorps marqués.

Les anticorps selon l'invention sont particulièrement utiles pour détecter la présence de NEP II.

La présente invention a donc pour objet un procédé de détection immunologique de NEP II dans un échantillon cellulaire ou tissulaire ou dans des cellules ou un tissu comprenant les étapes consistant à :

- mettre en contact ledit échantillon cellulaire ou tissulaire, lesdites cellules ou ledit tissu avec un anticorps détectable selon l'invention

- détecter la présence dudit anticorps, indicatrice de la présence du polypeptide NEP II.

Par "anticorps détectable", on entend soit un anticorps marqué par un groupement détectable, tel qu'un groupement radioactif, enzymatique, fluorogène ou fluorescent, etc., soit un anticorps auquel se lie un autre anticorps lui-même marqué de manière détectable.

Les anticorps selon l'invention peuvent ainsi permettre d'évaluer une surexpression du polypeptide II, qui peut être indicatrice de cellules tumorales neuroendocriniennes notamment.

L'invention a également pour objet un procédé d'identification de composés substrats du polypeptide NEP II tel que défini précédemment, dans lequel on met en contact lesdits composés, éventuellement marqués, avec le polypeptide NEP II, et on évalue la coupure desdits composés par NEP II, indicatrice de l'activité métalloprotéasique de NEP II envers lesdits composés substrats.

De tels substrats spécifiques de NEP II peuvent être en particulier utilisés dans un procédé de détection de l'activité métalloprotéasique de NEP II dans un échantillon cellulaire ou tissulaire ou dans des cellules ou un tissu comprenant les étapes consistant à :

20

25

- mettre en contact ledit échantillon cellulaire ou tissulaire, lesdites cellules ou ledit tissu avec un composé substrat du polypeptide NEP II obtenu selon l'invention, ledit composé substrat étant éventuellement marqué;
- évaluer la coupure dudit composé substrat, indicatrice de l'activité métalloprotéasique de NEP II.

Les cellules susceptibles d'être ainsi testées sont notamment les cellules transfectées par un polynucléotide codant pour le polypeptide NEP II tel que défini précédemment. Les extraits tissulaires susceptibles d'être testés sont en particulier les membranes de testicule, particulièrement riches en

WO 99/53077 PCT/FR99/00807

métalloprotéase NEP II.

L'invention a par ailleurs pour objet un procédé de criblage de composés susceptibles d'inhiber l'activité métalloprotéasique du polypeptide NEP II selon l'invention, dans lequel on met en contact lesdits composés avec ledit polypeptide NEP II et on évalue le taux d'inhibition de l'activité métalloprotéasique de NEP II.

Les composés susceptibles d'inhiber l'activité métalloprotéasique de NEP II sont de préférence des peptides courts de 2 ou 3 acides aminés naturels ou modifiés.

Les peptides synthétiques identifiés comme inhibiteurs de l'activité métalloprotéasique de NEP II par ce procédé de criblage peuvent être couplés à un groupe chélateur de zinc tels que les groupes thiol, phosphate ou acide hydroxamique, selon les techniques classiques connues de l'homme du métier. Le composé inhibiteur obtenu est un bon candidat en tant que principe actif d'un médicament, en association avec un véhicule pharmaceutiquement acceptable. Ledit groupe chélateur peut éventuellement être protégé de manière transitoire, par exemple par un ester de thiol, pour améliorer la biodisponibilité dudit principe actif.

Le polypeptide NEP II selon l'invention est particulièrement utile pour le criblage de composés inhibiteurs de l'activité métalloprotéasique de NEP II utiles pour la fabrication de médicament destiné à traiter les troubles impliquant les transmissions peptidergiques auxquelles participe NEP II.

Parmi les troubles en cause, on peut citer notamment les maladies cardiovasculaires, neurodégénératives, les troubles de la croissance d'origine endocrinienne, les perturbations de l'axe hypothalamo-hypophysaire et les affections endocriniennes. Sont plus particulièrement visés les troubles affectant le métabolisme des neurohormones ou facteurs de la sphère corticotrope.

10

15

20

25

25



Les composés substrats de NEP II ou inhibiteurs de l'activité métalloprotéasique de NEP II obtenus selon les procédés décrits précédemment peuvent également être utiles pour détecter la protéine NEP II.

La présente invention a donc également pour objet un procédé de détection de NEP II dans un échantillon cellulaire ou tissulaire ou dans des cellules ou un tissu comprenant les étapes consistant à :

mettre en contact ledit échantillon cellulaire ou tissulaire lesdites cellules ou ledit tissu avec un composé substrat du polypeptide NEP II obtenu tel que défini précédemment ou avec un composé inhibiteur de l'activité métalloprotéasique de NEP II obtenu selon le procédé de criblage tel que défini précédemment, ledit composé substrat ou ledit composé inhibiteur étant marqué;

- détecter la présence dudit composé substrat ou dudit composéinhibiteur, indicatrice de la présence du polypeptide NEP II

Par "composé substrat marqué" ou "inhibiteur marqué", on entend un composé substrat ou un composé inhibiteur marqué de manière détectable, par exemple par un groupement radioactif, enzymatique, fluorogène ou fluorescent, etc.

Les exemples suivants illustrent l'invention sans la limiter.

### EXEMPLE 1:

### Clonage de l'ADNc codant pour NEP II chez le rat

Des oligonucléotides dégénérés ont été obtenus à partir de l'alignement des séquences peptidiques des enzymes ECE, NEP I et Kell et de la délimitation des zones de forte homologie.

L'ARN total de différents tissus de rat (cerveau, intestin et testicules) a été soumis à une transcription inverse (RT) et amplifié par réaction en chaîne à la polymérase (PCR), à l'aide d'une paire d'oligonucléotides dégénérés sur la région N-terminale riche en résidus cystéine :

Les séquences de ces oligonucléotides dégénérés sont les

suivantes:

DCYS2

CCC AAG (G/T)CG (A/G)G(A/G) CTG GTC

DCYS3

T(A/T)(C/T) GC(A/C/T/G) GG(A/T) GG(A/C) TGG

Ceci a permis d'amplifier un fragment de 420 paires de bases à partir de l'ARNt de testicule codant pour une phase ouverte de lecture qui présente une homologie de 76% avec la protéine NEP I. Cette séquence a été complétée par 3' et 5' RACE (rapid amplification of cDNA ends), à partir d'ARNt de cerveau de de testicules. Les séquences ont été confirmées par la vérification de cinq clones différents pour chaque tissu et chaque amplification. L'ADNc complet (SEQ ID n° 1) a alors été cloné dans les vecteurs PCR2.1 et pcDNA3.1 (Invitrogen).

15

20

25

10

### **EXEMPLE 2:**

### Caractéristiques du polypeptide NEP II de rat

Le nouveau gène isolé code pour une protéine de 774 acides aminés (SEQ ID n° 2) qui, outre de fortes homologies avec les enzymes NEP I, ECE et Kell (52%, 40% et 28% d'identité en acides aminés, respectivement) possède la séquence consensus du site actif HEXXH, une région transmembranaire (acides aminés 24 à 40 sur la séquence SEQ ID n° 2) suivie de quatre résidus cystéine caractéristiques de cette famille, et sept sites potentiels de glycosylation. Trois épissages alternatifs ont été identifiés par séquençage des RACE et par RT-PCR. Un de ces épissages alternatifs élimine un site potentiel de glycosylation et pourrait affecter le transit de la protéine à la surface de la cellule ou son activité. Chaque épissage correspond par ailleurs à un exon de la NEP I, ce qui suggère une structure de gène similaire. Ces données démontrent une appartenance de cette nouvelle enzyme à la famille des métalloprotéases ECE/NEP/Kell. Son homologie marquante avec NEP I a conduit à la nommer NEP II.

#### **EXEMPLE 3**:

### Clonag de l'ADNc codant pour NEP II chez l'homme

- Afin de cloner l'homologue humain de NEP II, deux oligonucléotides ont été conçus, basés sur la séquence protéique de NEP II de rat. Les séquences ont été choisies d'une part pour leur faible dégénérescence (comme par exemple un tryptophane, représenté par un seul codon dans le code génétique) et d'autre part pour leur degré de conservation (comme le site de liaison du zinc).
- 1- (H)EITHFD (SEQ ID n°28) ou 5' CGA GAT CAC ACA TGG CTT TGA TGA 3' (S) (SEQ ID n°22)
- 2- QVWCGS (SEQ ID n°29) ou 5'- GGA CCC ACA CCA CAC CTG 3' (AS) (SEQ ID n°23)
- Une réaction en chaîne à la polymérase a été effectuée sur de l'ADNc d'hippocampe humain obtenu à partir d'une banque (Stratagene), et une bande de 330 pb a été amplifiée, sous-clonée et séquencée (SEQ ID n°3). La séquence obtenue présente une homologie de séquence de 82 % avec la NEPII de rat, ce qui permet d'affirmer qu'elle code pour l'homologue humain.
- La présence du site de liaison du zinc HEITH a été confirmée par 5' RACE à l'aide des oligonucléotides HNII-2 et HNII-3; spécifiques à l'humain. De même, les oligonucléotides HNII-1 et HNII-2 permettront l'amplification de la région 3' par la technique de 3' RACE.
  - HNII-1 5'- CGG CCT GGA TCT CAC CCA TGA G 3' (SEQ ID n°24)
- 25 HNII-2 5'- CTG ACT GCT CCC GGA AGT GCT GGG TG 3' (SEQ ID n°25)
  - HNII-3 5'- GAG CAG CTC TTC TTC ATC 3' (SEQ ID n°26)
  - HNII-4 5'- CTC CAC CAA TCC ATC ATG TTG C 3' (SEQ ID n°27).

10

15

20

#### EXEMPLE 4:

### Expression tissulaire de NEP II

Des études de Northern-blot et de RT-PCR montrent que NEP II est codé par un transcrit de 2,8 Kb très fortement exprimé dans les testicules de rat et, modérément, dans le coeur, le foie, le système digestif et le cerveau. Des études de RT-PCR semi-quantitatives montrent un profil d'expression similaire dans ces tissus ainsi qu'une prédominance des formes longues.

Toutes ces caractéristiques indiquent clairement que la protéine identifiée pour la première fois est une métalloprotéase membranaire (ectoprotéase) responsable du métabolisme de peptides messagers neuronaux et/ou hormonaux.

Le polypeptide NEP II natif est exprimé de manière hétérogène dans le système nerveux, les glandes (hypophyse, testicule), l'appareil digestif (intestin grêle notamment), l'appareil cardiovasculaire (coeur notamment).

Les techniques d'hybridation *in situ* indiquent en outre une forte expression de la protéine NEP II dans les neurones, et les cellules adénohypophysaires exprimant le gène de la POMC (propiomélanocortine), précurseur de l'ACTH.

Ces localisations indiquent la participation de NEP II dans la protéolyse d'hormones et de neurotransmetteurs peptidergiques ou de leurs précurseurs émanant de ou agissant sur ces divers organes. Il devient dès lors intéressant dans un but thérapeutique d'affecter les transmissions peptidergiques correspondantes en inhibant NEP II.

25

30

#### REVENDICATIONS

- 1 Polypeptide isolé comprenant une séquence d'acides aminés choisie parmi la séquence SEQ ID n°2 ou SEQ ID n° 4, une séquence dérivée ou homologue de ladite séquence SEQ ID n°2 ou SEQ ID n° 4, ou un fragment biologiquement actif de ladite séquence SEQ ID n°2 ou SEQ ID n° 4, ledit polypeptide isolé étant désigné par «NEP II ».
- 2. Acide nucléique isolé comprenant une séquence nucléotidique choisie parmi la séquence SEQ ID n°1 ou SEQ ID n° 3, une séquence dérivée ou homologue de ladite séquence SEQ ID n°1 ou n° 3, ou leurs séquences complémentaires.
  - 3. Sonde oligonucléotidique hybridant spécifiquement avec une séquence nucléotidique selon la revendication 2, ladite sonde ayant une séquence nucléotidique choisie parmi les séquences SEQ ID n°5 à SEQ ID n°27.
  - 4. Vecteur de clonage et/ou d'expression contenant une séquence nucléotidique selon la revendication 2.
  - 5. Cellule hôte transfectée par un vecteur selon la revendication 4.
  - 6 Anticorps mono- ou polyclonaux ou leurs fragments, anticorps chimériques ou immunoconjugués, caractérisés en ce qu'ils sont obtenus à partir d'un polypeptide selon la revendication 1 administré à un animal, et sont capables de reconnaître spécifiquement un polypeptide selon la revendication 1.
  - 7 Procédé de détection immunologique de NEP II dans un échantillon cellulaire ou tissulaire ou dans des cellules ou un tissu comprenant les étapes consistant à :
  - mettre en contact ledit échantillon cellulaire ou tissulaire, lesdites cellules ou ledit tissu avec un anticorps détectable selon la revendication 6;
  - détecter la présence dudit anticorps, indicatrice de la présence du polypeptide NEP II.

8. Procédé de détection de l'expression du polypeptide NEP II dans un échantillon cellulaire ou tissulaire ou dans des cellules ou un tissu par hybridation *in situ*, comprenant les étapes consistant à :

- préparer l'ARN dudit échantillon ou desdites cellules ou dudit

- mettre en contact ledit ARN obtenu avec au moins une sonde ayant une séquence nucléotidique capable de s'hybrider spécifiquement avec une séquence nucléotidique selon la revendication 2, ladite sonde pouvant être notamment une sonde oligonucléotidique selon la revendication 3;

tissu;

15

20

- détecter la présence d'ARNm hybridant avec ladite sonde, indicatrice de l'expression du polypeptide NEP II.
  - 9. Procédé d'identification de composés substrats du polypeptide NEP II selon la revendication 1, dans lequel on met en contact lesdits composés, éventuellement marqués, avec le polypeptide NEP II, et on évalue la coupure desdits composés par NEP II, indicatrice de l'activité métalloprotéasique de NEP II envers lesdits composés substrats.
  - 10 Procédé de détection de l'activité métalloprotéasique de NEP II dans un échantillon cellulaire ou tissulaire ou dans des cellules ou un tissu comprenant les étapes consistant à :
    - mettre en contact ledit échantillon cellulaire ou tissulaire, lesdites cellules ou ledit tissu avec un composé substrat du polypeptide NEP II obtenu selon le procédé de la revendication 9, ledit composé substrat étant éventuellement marqué;
- évaluer la coupure dudit composé substrat, indicatrice de 25 l'activité métalloprotéasique de NEP II.
  - 11. Procédé de criblage de composés susceptibles d'inhiber l'activité métalloprotéasique du polypeptide NEP II selon la revendication 1, dans lequel on met en contact lesdits composés avec ledit polypeptide NEP II et on évalue le taux d'inhibition de l'activité métalloprotéasique de NEP II.
- 30 12. Procédé de détection de NEP II dans un échantillon cellulaire ou tissulaire ou dans des cellules ou un tissu comprenant les étapes consistant à :

WO 99/53077 PCT/FR99/00807

- mettre en contact ledit échantillon cellulaire ou tissulaire, lesdites cellules ou ledit tissu avec un composé substrat du polypeptide NEP II obtenu selon le procédé de la revendication 9 ou avec un composé inhibiteur de l'activité métalloprotéasique de NEP II obtenu selon le procédé de criblage de la revendication 11, ledit composé substrat ou ledit composé inhibiteur étant marqué;
- détecter la présence dudit composé substrat ou dudit composé inhibiteur, indicatrice de la présence du polypeptide NEP II.
- 13 Utilisation du polypeptide NEP II selon la revendication 1 pour le criblage de composés inhibiteurs de l'activité métalloprotéasique de NEP II utiles pour la fabrication de médicament destiné à traiter les troubles impliquant les transmissions peptidergiques auxquelles participe NEP II.

10

14 Utilisation selon la revendication 13 dans laquelle lesdits troubles sont choisis parmi les maladies cardiovasculaires, neurodégénératives, les troubles de la croissance d'origine endocrinienne, les perturbations de l'axe hypothalamo-hypophysaire et les affections endocriniennes.

#### LISTE DE SEQUENCES

<110>	INSERM	
<120>	Nouvelle métalloprotéase membranaire NEP II et son utilisation pour le criblage d'inhibiteurs utiles en thérapie	
<130>	BET 99/0150	
<140> <141>		
	FR/9804389 1998-04-08	
<160>	29	
<170>	PatentIn Ver. 2.1	
<220> <221>	2765 DNA Rattus rattus	
<400>		60
	CTGG GTGCTCAGCT GTGTGCCTTC CACCCAGAAC CGGCTG ATG GGG AAG Met Gly Lys 1	115
	G AGC TCA GTG GGG ATG ATG GAG AGA GCG GAC AAC TGT GGG AGG u Ser Ser Val Gly Met Met Glu Arg Ala Asp Asn Cys Gly Arg 10 15	163
AGG CGG Arg Arg 20	C CTA GGC TTC GTG GAG TGT GGG CTG CTG GTA CTG CTG ACA CTG G Leu Gly Phe Val Glu Cys Gly Leu Leu Val Leu Leu Thr Leu 25 30 35	211

СТС	ጥጥር	ATG	GGA	GCC	אידא	CTC	7 CT	CT.C	ccm	C T C	mm.c	m » «					
Leu	Leu	Met	GGA Gly	Ala 40	Ile	Val	Thr	Leu	Gly 45	Val	Phe	TAC	Ser	Ile 50	GGG Gly		259
AAG Lys	CAG Gln	CTG Leu	CCC Pro 55	CTC Leu	TTA Leu	AAT Asn	AGC Ser	CTG Leu 60	CTG Leu	CAC His	GTC Val	TCC Ser	CGG Arg 65	CAT His	GAG Glu		307
AGG Arg	ACG Thr	GTT Val 70	GTA Val	AAA Lys	CGA Arg	GTC Val	CTC Leu 75	AGA Arg	GAT Asp	TCA Ser	TCG Ser	CAG Gln 80	AAG Lys	AGT Ser	GAC Asp		355
ATC Ile	TGT Cys 85	ACT Thr	ACC Thr	CCA Pro	AGC Ser	TGC Cys 90	GTG Val	ATA Ile	GCA Ala	GCT Ala	GCC Ala 95	AGA Arg	ATC Ile	CTC Leu	CAG Gln		403
AAC Asn 100	ATG Met	GAC Asp	CAG Gln	TCA Ser	AAG Lys 105	AAA Lys	CCC Pro	TGC Cys	GAC Asp	AAC Asn 110	TTC Phe	TAT Tyr	CAG Gln	TAT Tyr	GCT Ala 115		451
TGC Cys	GGA Gly	GGC Gly	TGG Trp	CTA Leu 120	CGG Arg	CAC His	CAT His	GTG Val	ATC Ile 125	CCC Pro	GAG Glu	ACC Thr	AAC Asn	TCC Ser 130	AGA Arg	•	499
TAC Tyr	AGC Ser	GTC Val	TTT Phe 135	GAC Asp	ATC Ile	CTT Leu	CGG Arg	GAT Asp 140	GAG Glu	CTG Leu	GAG Glu	GTC Val	ATC Ile 145	CTC Leu	AAA Lys		547
GGG Gly	GTG Val	CTG Leu 150	GAG Glu	GAT Asp	TCC Ser	TCT Ser	GTC Val 155	CAG Gln	CAC His	CGC Arg	CCA Pro	GCT Ala 160	GTG Val	GAG Glu	AAG Lys	,	595
GCC Ala	AAG Lys 165	ACA Thr	CTG Leu	TAC Tyr	CGC Arg	TCC Ser 170	Cys	ATG Met	AAC Asn	CAG Gln	AGT Ser 175	GTG Val	ATA Ile	GAG Glu	AAG Lys		643
AGA Arg 180	GAC. Asp	TCT Ser	GAG Glu	CCC Pro	CTG Leu 185	CTG Leu	AAC Asn	GTC Val	TTA Leu	GAT Asp 190	ATG Met	ATA Ile	GGA Gly	GGT Gly	TGG Trp 195		691
CCT	GTA	GCC	ATG	GAC	AAG	TGG	AAT	GAG	ACC	ATG	GGC	ccc	AAG	TGG	GAA		739

Pro	Val	Ala	Met	Asp 200	Lys	Trp	Ąsn	Glu	Thr 205		Gly	Pro	Lys	Trp 210		
CTG Leu	GAG Glu	CGG Arg	CAG Gln 215	TTG Leu	GCT Ala	GTG Val	TTG Leu	AAC Asn 220	TCG Ser	CAG Gln	TTC Phe	AAC Asn	AGG Arg 225	CGC Arg	GTC Val	787
CTC Leu	ATC Ile	GAC Asp 230	CTC Leu	TTC Phe	ATC Ile	TGG Trp	AAT Asn 235	GAT Asp	GAC Asp	CAG Gln	AAC Asn	TCC Ser 240	AGC Ser	CGG Arg	CAC His	835
GTC Val	ATC Ile 245	TAC Tyr	ATA Ile	GAC Asp	CAG Gln	CCC Pro 250	ACC Thr	TTG Leu	GGC Gly	ATG Met	CCC Pro 255	TCC Ser	CGG Arg	GAG Glu	TAC Tyr	883
TAT Tyr 260	TTC Phe	AAG Lys	GAA Glu	GAC Asp	AGC Ser 265	CAC His	CGG Arg	GTA Val	CGG Arg	GAA Glu 270	GCC Ala	TAC Tyr	CTG Leu	CAG Gln	TTC Phe 275	9.31
ATG Met	ACA Thr	TCA Ser	GTG Val	GCC Ala 280	ACT Thr	ATG Met	CTG Leu	AGG Arg	AĞA Arg 285	GAC Asp	CTG Leu	AAC Asn	CTG Leu	CCC Pro 290	GGG Gly	979
GAG Glu	ACC Thr	GAT Asp	TTG Leu 295	GTG Val	CAG Gln	GAG Glu	GAA Glu	ATG Met 300	GCA Ala	CAG Gln	GTG Val	CTG Leu	CAT His 305	CTG Leu	GAG Glu	1027
ACA Thr	CAT His	CTG Leu 310	GCC Ala	AAC Asn	GCC Ala	ACG Thr	GTC Val 315	CCC Pro	CAG Gln	GAG Glu	AAA Lys	AGG Arg 320	CAT His	GAT Asp	GTC Val	1075
ACC Thr	GCC Ala 325	CTG Leu	TAT Tyr	CAC His	CGA Arg	ATG Met 330	GGC Gly	CTG Leu	GAG Glu	GAG Glu	CTG Leu 335	CAG Gln	GAA Glu	AGG Arg	TTT Phe	1123
GGT Gly 340	CTG Leu	AAG Lys	GGG Gly	TTT Phe	AAC Asn 345	TGG Trp	ACT Thr	CTC Leu	TTC Phe	ATA Ile 350	CAA Gln	AAC Asn	GTG Val	CTG Leu	TCT Ser 355	1171
TCT Ser	GTG Val	CAA Gln	GTT Val	GAG Glu 360	CTG Leu	CTC Leu	CCG Pro	AAT Asn	GAG Glu 365	GAG Glu	GTG Val	GTG Val	GTC Val	TAT Tyr 370	GGC Gly	1219

										• .							
ATC Ile	CCC Pro	TAC Tyr	CTG Leu 375	.GAG Glu	AAT Asn	CTT Leu	GAG Glu	GAG Glu 380	ATC Ile	ATT Ile	GAC Asp	GTC Val	TTC Phe 385	CCA Pro	GCA Ala		1267
CAG Gln	ACC Thr	TTG Leu 390	CAA Gln	AAC Asn	TAC Tyr	CTG Leu	GTG Val 395	TGG Trp	CGC Arg	CTG Leu	GTG Val	CTA Leu 400	GAT Asp	CGC Arg	ATC Ile		1315
GGC	AGC Ser 405	CTG Leu	AGC Ser	CAG Gln	AGA Arg	TTC Phe 410	AAA Lys	GAA Glu	GCG Ala	CGT Arg	GTG Val 415	GAC Asp	TAC Tyr	CGC Arg	AAG Lys		1363
GCG Ala 420	CTG Leu	TAC Tyr	GGT Gly	ACA Thr	ACC Thr 425	ATG Met	GAG Glu	GAA Glu	GTA Val	CGC Arg 430	TGG Trp	CGG Arg	GAG Glu	TGT Cys	GTC Val 435		1411
AGC Ser	TAT Tyr	GTC Val	AAC Asn	AGC Ser 440	AAC Asn	ATG Met	GAG Glu	AGT Ser	GCC Ala 445	GTG Val	GGC Gly	TCC Ser	CTC Leu	TAC Tyr 450	ATC Ile	e.	1459
AAG Lys	CGG Arg	GCC Ala	TTC Phe 455	TCC Ser	AAG Lys	GAC Asp	AGC Ser	AAG Lys 460	AGC Ser	ATA Ile	GTC Val	AGT Ser	GAG Glu 465	CTT Leu	ATC Ile		1507
GAG Glu	AAG Lys	ATA Ile 470	CGG Arg	TCC Ser	GTG Val	TTT Phe	GTG Val 475	GAT Asp	AAC Asn	CTG Leu	GAC Asp	GAG Glu 480	TTG Leu	AAC Asn	TGG Trp		1555
ATG Met	GAT Asp 485	GAG Glu	GAA Glu	TCC Ser	AAG Lys	AAA Lys 490	AAG Lys	GCC Ala	CAG Gln	GAA Glu	AAG Lys 495	GCC Ala	TTG Leu	AAT Asn	ATC Ile		1603
CGG Arg 500	GAA Glu	CAG Gln	ATC Ile	GGC Gly	TAC Tyr 505	CCT Pro	GAC Asp	TAC Tyr	ATT Ile	TTG Leu 510	GAA Glu	GAC Asp	AAT Asn	AAC Asn	AGA Arg 515		1651
CAC His	CTG Leu	GAT Asp	GLu	GAA Glu 520	TAC Tyr	TCC Ser	AGT Ser	CTG Leu	ACT Thr 525	TTC Phe	TCA Ser	GAG Glu	GAC Asp	CTG Leu 530	TAT Tyr	•	1699
TTT	GAG	AAC	GGG	CTT	CAG	AAC	CTC	AAG	AAC	AAT	GCC	CAA	AGG	AGC	CTC		1747

									-4.							
Phē	Glu	Asn	Gly 535	Leu	Gln	Asn	Leu	Lys 540	Asn	Asn	Ala	Gln	Arg 545	Ser	Leu	
AAG Lys	AAA Lys	CTT Leu 550	CGG Arg	GAA Glu	AAG Lys	GTG Val	GAC Asp 555	CAG Gln	AAT Asn	CTC Leu	TGG Trp	ATC Ile 560	ATT	GGG Gly	GCT Ala	1795
GCA Ala	GTG Val 565	GTC Val	AAT Asn	GCA Ala	TTC Phe	TAC Tyr 570	TCC Ser	CCA Pro	AAC Asn	AGA Arg	AAC Asn 575	CTG Leu	ATC	GTC Val	TTT Phe	1843
CCA Pro 580	GCG Ala	GGG Gly	ATC Ile	CTC Leu	CAG Gln 585	CCA Pro	CCC Pro	TTC Phe	TTC Phe	AGC Ser 590	AAG Lys	GAC Asp	CAA Gln	CCA Pro	CAG Gln 595	1891
GCC Ala	TTĢ Leu	AAT Asn	TTC Phe	GGG Gly 600	GGC Gly	ATC	GGG Gly	ATG Met	GTG Val 605	ATT	GGA Gly	CAC His	GAG Glu	ATC Ile 610	ACA Thr	1939
CAC His	GGC Gly	TTT Phe	GAT Asp 615	GAT Asp	AAC Asn	GGT Gly	CGG Arg	AAC Asn 620	TTT Phe	GAC Asp	AAG Lys	AAT Asn	GGC Gly 625	AAC Asn	ATG Met	1987
CTG Leu	GAC Asp	TGG Trp 630	TGG Trp	AGC Ser	AAC Asn	TTC Phe	TCG Ser 635	GCC Ala	CGG Arg	CAC His	TTC Phe	CGA Arg 640	CAG Gln	CAG Gln	TCA Ser	2035
CAG Gln	TGT Cys 645	ATG Met	ATT Ile	TAT Tyr	CAG Gln	TAC Tyr 650	AGC Ser	AAC Asn	TTC Phe	TCT Ser	TGG Trp 655	GAA Glu	CTA Leu	GCA Ala	GAC Asp	2083
AAC Asn 660	CAG Gln	AAT Asn	GTG Val	AAC Asn	GGA Gly 665	TTC Phe	AGC Ser	ACC Thr	CTC Leu	GGG Gly 670	GAG Glu	AAC Asn	ATC Ile	GCC Ala	GAC Asp 675	2131
AAC Asn	GGC Gly	GGT Gly	GTG Val	CGG Arg 680	CAG Gln	GCA Ala	TAC Tyr	AAG Lys	GCT Ala 685	TAC Tyr	CTA Leu	CAG Gln	TGG Trp	CTA Leu 690	GCT Ala	2179
GAA Glu	GGC Gly	GGC Gly	AGA Arg 695	GAC Asp	CAG Gln	AGA Arg.	CTG Leu	CCG Pro 700	GGA Gly	CTG Leu	AAC Asn	CTG Leu	ACC Thr 705	TAT Tyr	GCT Ala	2227

												: .				
					:	٠.,				e.	÷ .					
CAG Gln	CTT Leu	TTC Phe 710	TTC Phe	ATT Ile	AAC Asn	TAT Tyr	GCC Ala 715	CAG Gln	GTG Val	TGG Trp	TGT Cys	GGG Gly 720	TCC Ser	TAC Tyr	AGG Arg	2275
CCG Pro	GAG Glu 725	Phe	GCC Ala	ATC Ile	CAG Gln	TCC Ser 730	ATC Ile	AAG Lys	ACA Thr	GAT Asp	GTC Val 735	CAC His	AGT Ser	CCT Pro	CTT Leu	2323
AAG Lys 740	TAC Tyr	AGG Arg	GTG Val	CTG Leu	GGC Gly 745	TCA Ser	CTA Leu	CAG Gln	AAC Asn	CTA Leu 750	CCA Pro	GGC Gly	TTC Phe	TCT Ser	GAG Glu 755	2371
GCG Ala	TTC Phe	CAC His	TGC Cys	CCA Pro 760	CGA Arg	GGC Gly	AGC Ser	CCC Pro	ATG Met 765	CAC His	CCT Pro	ATG Met	AAT Asn	CGA Arg 770	TGT Cys	2419
CGC Arg	ATC Ile	TGG Trp	TAGO	CAAC	GC I	GAGC	TATO	C TO	GCGGC	CCAC	GCC	CCGC	CAC			2468
CCAC	SAGGO	TT C	GTGA	ATGO	T GI	AGCC	GGCA	ATAC	SATGI	GCA	GGTI	GTT	SCC T	rgaac	GCCAC	2528
TGGA	AGCCA	ACC A	AGCCA	GCCC	т сс	GCGC	CCAG	CCI	'AGAG	GGC	AGCC	CACCO	GC (	CCACA	ATC <b>T</b> GG	2588
GATO	SAGTO	GT G	GTGC	CTG	T CC	TGCG	CCTI	TTC	CGGC	CAG	TGAG	GGTC	AG (	CGGCC	CGGTA	2648
GGAG	CAGT	CA G	CTGT	.cccc	C AC	CCTC	TTCA	TAC	TGTG	TGG	CTAA	ATGI	cc :	CGAC	CTTCA	2708
GACI	'TGAG	CT A	AGTA	AACG	C TI	'CAAA	GAAG	GCA	AAAA	AAA	AAAA	AAAA	AA A	\AAA(	GG	2765

<210> 2

<211> 774

<212> PRT

<213> Rattus rattus

<400> 2

Met Gly Lys Ser Glu Ser Ser Val Gly Met Met Glu Arg Ala Asp Asn 1 5 10 15

Cys	Gly	Arg	Arg 20	Arg	Leju	Gly	Phe	√Vạ́1 25		Cys	Gly	Leu	Leu 30		Leu
Leu	. Thr	Leu 35	Leu	Leu	Met	Gly	Ala 40	Ile	Val	Thr	Leu	Gly 45	Val	Phe	Туг
Ser	Ile 50	Gly	Lys	Gln	Leu	Pro 55	Leu	Leu	Asn	Ser	Leu 60	Leu	His	Val	Ser
Arg 65	His	Glu	Arg	Thr	Val 70	Val	Lys	Arg	Val	Leu 75	Arg	Asp	Ser	Ser	Gln 80
Lys	Ser	Asp	Ile	Cys 85	Thr	Thr	Pro	Ser	Cys 90	Val	Ile	Ala	Ala	Ala 95	Arg
Ile	Leu	Gln	Asn 100	Met	Asp	Gln	Ser	Lys 105	Lys	Pro	Cys	Asp	Asn 110	Phe	Туr
Gln	Tyr	Ala 115	Cys	Gly	Gly	Trp	Leu 120	Arg	His	His	Val	Ile 125	Pro	Glu	Thr
Asn	Ser 130	Arg	Tyr	Ser	Val	Phe 135	Asp	Ile	Leu	Arg	Asp 140	Glu	Leu	Glu	Val
Ile 145	Leu	Lys	Gly	Val	Leu 150	Glu	Asp	Ser	Ser	Val 155	Gln	His	Arg	Pro	Ala 160
Val	Glu	Lys	Ala	Lys 165	Thr	Leu	Tyr	Arg	Ser 170	Cys	Met	Asn	Gln	Ser 175	Val
Ile	Glu	Lys	Arg 180	Asp	Ser	Glu	Pro	Leu 185	Leu	Asn	Val	Leu	Asp 190	Met	Ile
Gly	Gly	Trp 195	Pro	Val	Ala	Met	Asp 200	Lys	Trp	Asn	Glu	Thr 205	Met	Gly	Pro
Lys	Trp 210	Glu	Leu	Glu	Arg	Gln 215	Leu	Ala	Val	Leu	Asn 220	Ser	Gln	Phe	Asn
Arg 225	Arg	Val	Leu	Ile	Asp 230	Leu	Phe	Ile	Trp	Asn 235	Asp	Asp	Gln	Asn	Ser 240

Ser Arg His Val Ile Tyr Ile Asp Gln Pro Thr Leu Gly Met Pro Ser 245 Arg Glu Tyr Tyr Phe Lys Glu Asp Ser His Arg Val Arg Glu Ala Tyr Leu Gln Phe Met Thr Ser Val Ala Thr Met Leu Arg Arg Asp Leu Asn Leu Pro Gly Glu Thr Asp Leu Val Gln Glu Glu Met Ala Gln Val Leu His Leu Glu Thr His Leu Ala Asn Ala Thr Val Pro Gln Glu Lys Arg His Asp Val Thr Ala Leu Tyr His Arg Met Gly Leu Glu Glu Leu Gln Glu Arg Phe Gly Leu Lys Gly Phe Asn Trp Thr Leu Phe Ile Gln Asn 345 Val Leu Ser Ser Val Gln Val Glu Leu Leu Pro Asn Glu Glu Val Val 355 360 Val Tyr Gly Ile Pro Tyr Leu Glu Asn Leu Glu Glu Ile Ile Asp Val Phe Pro Ala Gln Thr Leu Gln Asn Tyr Leu Val Trp Arg Leu Val Leu 390 Asp Arg Ile Gly Ser Leu Ser Gln Arg Phe Lys Glu Ala Arg Val Asp 410 Tyr Arg Lys Ala Leu Tyr Gly Thr Thr Met Glu Glu Val Arg Trp Arg 420 425 Glu Cys Val Ser Tyr Val Asn Ser Asn Met Glu Ser Ala Val Gly Ser Leu Tyr Ile Lys Arg Ala Phe Ser Lys Asp Ser Lys Ser Ile Val Ser

Glu Leu Ile Glu Lys Ile Arg Ser Val Phe Val Asp Asn Leu Asp Glu Leu Asn Trp Met Asp Glu Glu Ser Lys Lys Lys Ala Gln Glu Lys Ala Leu Asn Ile Arg Glu Gln Ile Gly Tyr Pro Asp Tyr Ile Leu Glu Asp 505 Asn Asn Arg His Leu Asp Glu Glu Tyr Ser Ser Leu Thr Phe Ser Glu 525 Asp Leu Tyr Phe Glu Asn Gly Leu Gln Asn Leu Lys Asn Asn Ala Gln Arg Ser Leu Lys Lys Leu Arg Glu Lys Val Asp Gln Asn Leu Trp Ile . 555 Ile Gly Ala Ala Val Val Asn Ala Phe Tyr Ser Pro Asn Arg Asn Leu 570 Ile Val Phe Pro Ala Gly Ile Leu Gln Pro Pro Phe Phe Ser Lys Asp 580 585 Gln Pro Gln Ala Leu Asn Phe Gly Gly Ile Gly Met Val Ile Gly His 600 Glu Ile Thr His Gly Phe Asp Asp Asn Gly Arg Asn Phe Asp Lys Asn 615 Gly Asn Met Leu Asp Trp Trp Ser Asn Phe Ser Ala Arg His Phe Arg 630 Gln Gln Ser Gln Cys Met Ile Tyr Gln Tyr Ser Asn Phe Ser Trp Glu 650 Leu Ala Asp Asn Gln Asn Val Asn Gly Phe Ser Thr Leu Gly Glu Asn Ile Ala Asp Asn Gly Gly Val Arg Gln Ala Tyr Lys Ala Tyr Leu Gln

680

	Ľ₽.	690 Eeu	Aia	GIU	GIÀ	GIŸ	Arg 695	Asp	Gln	Arg	Leu	Pro 700	Gly	Leu	Asn	Leu	
T!	hr 05	Tyr	Ala	Gln	Leu	Phe 710	Phe	Ile	Asn	Tyr	Ala 715	Gln	Val	Trp	Cys · "	Gly 720	
Sŧ	er	Tyr	Arg	Pro	Glu 725	Phe	Ala	Ile	Gln	Ser 730	Ile	Lys	Thr		Val 735	His	
Se	er	Pro	Leu	Lys 740	Tyr	Arg	Val	Leu	Gly 745	Ser	Leu	Gln	Asn	Leu 750	Pro	Gly	
Pł	ne	Ser	Glu 755	Ala	Phe	His	Cys	Pro 760	Arg	Gly	Ser	Pro	Met 765	His	Pro	Met	-
As		Arg 770	Cys	Arg	Ile	Trp											
<2 <2	211	> 3 > 32 > DN > Ho	A	apie	ns:										•		
		> 3					•		,								
GG	GC2	ACGA	GA T	'CACG	CACG	G CT	'TTGA	TGAC	: AAT	'GGCC	GGA	ACTI	'CGAC	AA G	AATG	GCAAC .	60
ΑT	'GA'	rgga	TT G	GTGG	AGTA	A ÇT	TCTC	CACC	CAG	CACT	TCC	GGGA	GCAG	TC A	GAGT	GCATG	120
ΑT	'CTA	ACCA	GT A	cggc	AACT	A. CT	CCTG	GGAC	CTG	GCAG	ACG	AACA	GAAC	GT G	AACG	GATTC	180
AΑ	.CA	CCT	TG G	GGAA	AACA	T TG	CTGA	.CAAC	GGA	.GGGG	TGC	GGCA	AGCC	та т	AAGG	CCTAC	240
CT	CAA	AGTG	GA T	GGCA	GAGG	G TG	GCAA	GGAC	ĊAG	CAGC	TGC	CCGG	CCTG	GA T	CTCA	CCCAT	300
				CTTC.													327
<2		11												·			
		PR'		anie	n e												

<223> oligonucléotide

AGTTCCCACT TGGGGCCCAT G

<400> €

<400> 4 Gly His Glu Ile Thr His Gly Phe Asp Asp Asn Gly Arg Asn Phe Asp Lys Asn Gly Asn Met Met Asp Trp Trp Ser Asn Phe Ser Thr Gln His Phe Arg Glu Gln Ser Glu Cys Met Ile Tyr Gln Tyr Gly Asn Tyr Ser Trp Asp Leu Ala Asp Glu Gln Asn Val Asn Gly Phe Asn Thr Leu Gly Glu Asn Ile Ala Asp Asn Gly Gly Val Arg Gln Ala Tyr Lys Ala Tyr Leu Lys Trp Met Ala Glu Gly Gly Lys Asp Gln Gln Leu Pro Gly Leu Asp Leu Thr His Glu Gln Leu Phe Phe Ile Asn Tyr Ala Gln Val Trp 105 Cys Gly Cys Lys 115 <210> 5 <211> 20 <212> DNA <213> séquence artificielle <223> oligonucléotide <400> 5 TGGAGCGGCA GTTGGCTGTG 20 <210> 6 <211> 21 <212> DNA <213> séquence artificielle

21

<210> 7 <211> 20 <212> DNA <213> séquence artificielle <223> oligonucléotide			
<400> 7 GCTGGAGGAT TCCTCTGTCC	 -		20
<210> 8 <211> 19 <212> DNA <213> sequence artificielle <223> oligonucléotide			
<400> 8 CGGGGATCAC ATGGTGCCG			19
<210> 9 <211> 21 <212> DNA <213> sequence artificielle <223> oligonucléotide			
<400> 9 CTACCCCAAG CTGCGTGATA G			21
<210> 10 <211> 21 <212> DNA <213> séquence artificielle <223> oligonucléotide		*	
<400> 10 CGGCACCATG TGATCCCCGA G			21 <sup>°</sup>
<210> 11 <211> 22 <212> DNA <213> séquence artificielle <223> oligonucléotide			

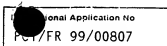
<400> 11 GCAAAGCACT AGCTTCAGTG TG		2.0
		22
<210> 12		
<211> 22 <212> DNA		
<213> sequence artificielle		
<223> oligonucléotide	·	
<400> 12		
GGTCATCATT CCAGATGAAG AG		22
<210> 13		
<211> 20		-
<212> DNA		
<213> séquence artificielle		
<223> oligonucléotide		
<400> 13		
CGATGAGGAC GCGCCTGTTG		20
<210> 14		
<211> 20		
<212> DNA		
<213> séquence artificielle		
<223> oligonucléotide	· ·	
<400> 14		
TGCAGGAAAG GTTTGGTCTG		2.0
	•	20
<210> 15		
<211> 20 <212> DNA		
<213> séquence artificielle <223> oligonucléotide		
orrangereoride	* .	
<400> 15		
GAACGCCTCA GAGAAGCCTG		20
<210> 16	*.	
<211 \ 20		

V2127								
<213>	sequence artificielle			•	•			
<223>	oligonucleotide							
						•		•
<400>	16							
	CAGAA CTCCAGCCGG							
AIGAC	CAGAA CICCAGCCGG	,						21
<b>2010</b> 5	17				•			
<210>								
<211>								
<212>								
<213>	sequence artificielle							
<223>	oligonucléotide							
		•	•					
<400>	17							
CATCA	IGCTT TTTCTCCTGG G							
								2
	e .							
<210>	1.8							
<211>								
<212>		•						
<2132	sequence artificielle		•					
<223>	oligonucléotide		•					
	3.0							
<400>								
CCCGA	AGTTT CTTGAGGCTC C							21
	egg		,					
<210>								
<211>								
<212>								
<213>	sequence artificielle							
<223>	oligonucléotide						ė	
	,							
<400>	19		-					
	GCTAC CCTGACTAC							•
	- THE COTOMOTAC							19
<210>	20							
<211>								
<212>							· .	
·2132	sequence artificielle							
<223>	oligonucléotide				•			
<400>	20							

STIEGGEATE CAGTECATE				19
<210> 21 <211> 20 <212> DNA <213> sequence artificions <223> oligonucléotide		in profesional and a		
<400> 21				
CGAAGCCTAG GCGCCTCCTC				20
<210> 22 <211> 24 <212> DNA <213> sequence artificie				
<223> oligonucléotide				
<400> 22 cgagatcaca catggctttg at	<b>Ega</b>			24
<210> 23 <211> 18 <212> DNA <213> séquence artificie <223> oligonucléotide	elle	*	i.	
<400> 23				*
ggacccacac cacacctg	•			18
<210> 24 <211> 22 <212> DNA <213> séquence artificie <223> oligonucléotide	elle			
		•		
<400> 24			*	
cggcctggat ctcacccatg ag	ī			22 -
<210> 25 <211> 26 <212> DNA		# **		
<213> cómica				

```
<223> oligonucléotide
ctgactgctc ccggaagtgc tgggtg
                                                                     26
 <210> 26
 <211> 18
<212> DNA ..
 <213> séquence artificielle
 <223> oligonucléotide
 <400> 26
 gagcagctct tcttcatc
                                                                     18
 <210> 27
 <211> 22
 <212> DNA
 <213> séquence artificielle
 <223> oligonucléotide
 <400> 27
 ctccaccaat ccatcatgtt gc
                                                                     22
 <210> 28
 <211> 6
 <212> PRT
 <213> séquence artificielle
 <223> séquence protéique correspondant à la sonde oligonucléotidique SEQ ID n^{\circ}22
 <400> 28
 Glu Ile Thr His Phe Asp
   1
 <210> 29
 <211> 6
 <212> PRT
<213> séquence artificielle
<223> séquence protéique correspondant à la sonde oligonucléotidique SEQ ID n°23
<400> 29
Gln Val Trp Cys Gly Ser
```

### INTERNATIONAL SEARCH REPORT



A. CLASSI IPC 6	FICATION OF SUBJECT MATTER C12N15/57 C12N9/64 C12Q1/68 C12Q1/37	C12N5/10	C07K16/40	G01N33/573
According to	o International Patent Classification (IPC) or to both n	ational classification a	and IPC	
	SEARCHED			
Minimum do	cumentation searched (classification system followed C12N C07K G01N C12Q	d by classification syr	nbols)	
-	ion searched other than minimum documentation to t ata base consulted during the international search (n			
Electronic 2	ara base consolied during the international search (ii	ame of data pase and	i, where practical search te	rms used)
			a.	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT			
Category -	Citation of document, with indication, where appropriate appropria	oriate, of the relevant	passages	Relevant to claim No.
Α	EP 0 272 928 A (GENENTECH 29 June 1988	I INC)	*	
		•	, ,	
· · · <u>-</u>				
Funt	ner documents are listed in the continuation of box C.	X	Patent family members	are listed in annex.
<u> </u>	tegories of cited documents:			
"E" earlier of filling d "L" docume which citation "O" docume other r "P" docume	nt which may throw doubts on priority claim(s) or is cited to establish the publication date of another in or other special reason (as specified) entireferring to an oral disclosure, use, exhibition or	"Y" d	or priority date and not in coloited to understand the principle of the pr	or cannot be considered to en the document is taken alone nce: the claimed invention live an inventive step when the one or more other such docu- ing obvious to a person skilled
	actual completion of the international search	. (	Date of mailing of the interna	ational search report
	July 1999		08/07/1999	<u></u>
Name and n	nailing address of the ISA  European Patent Office. P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040. Tx. 31 651 epo nl. Fax: (+31-70) 340-3016	4	Van der Scha	al, C

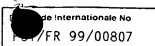
### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

mation on patent family members

cT/FR 99/00807

Patent document	Publication		99/0080/		
cited in search report	date	Patent family member(s)	Publication date		
EP 0272928 A	29-06-1988	US 4960700 A	02-10-1990		
*		AT 119936 T	15-04-1995		
	, · · ·	AU 616876 B	14-11-1991		
		AU 8305787 A	30-06-1988		
		AU 623845 B			
		AU 8305887 A	28-05-1992		
		DE 3751169 D	30-06-1988		
			20-04-1995		
			26-10-1995		
			03-10-1988		
		EP 0272929 A	29-06-1988		
		EP 0596355 A	11-05-1994		
		ES 2072251 T	16-07-1995		
- in-	·	IE 66333 B	27-12-1995		
		IL 84928 A	27-02-1994		
* * x		JP 1172344 A	07-07-1989		
		JP 2685468 B	03-12-1997		
An g		US 5780025 A	14-07-1998		
		CA 1322160 A	14-09-1993		
		DE 3751748 D	25-04-1996		
		DE 3751748 T	14-11-1996		
		DK 684487 A	07-10-1990		

### RAPPORT DE RECHE CHE INTERNATIONALE



A. CLASSE	EMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
CIB 6	C12N15/57 C12N9/64 C12N5/10	CO7K16/40 GO1N	33/573
	C12Q1/68 C12Q1/37		
Solon la cla	ceification internationals des besucts (CIO) aux bils (cis autorise des cissos)	,	
	assification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classifi NES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE	cation nationale et la CIB	,
	ition minimale consultée (système de classification suivi des symboles	de classement)	
CIB 6	C12N C07K G01N C12Q		
		<i>.</i> "	
Documenta	tion consultée autre que la documentation minimale dans la mesure of	ces documents relèvent des domaines s	ur lesquels a porté la recherche
Base de do	nnées électronique consultée au cours de la recherche internationale (	nom de la base de données, et si réalisate	la tarmas da rapharaha etilicás)
	·	nom de la base de données. et si leansac	ne. termes de recherche dillises)
			÷
		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
C. DOCUM	ENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS		
Catégorie :	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication	des passages pertinents	no. des revendications visees
		<del></del>	
Α	EP 0 272 928 A (GENENTECH INC)	*	
	29 juin 1988		
,			
	*		*
			Y.
		•	·
		•	
-			
		• .	·
	*		.,
			<u> </u>
Voir	la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents	X Les documents de familles de bro	evets sont indiqués en annexe
Catégories	s spéciales de documents cités:	F" document ultérieur publié après la date	do donôt international ou la
"A" docume	ent définissant l'état général de la technique, non	date de priorité et n'appartenenant pa technique pertinent, mais cité pour co	is à l'état de la
"E" docume	léré comme particulièrement pertinent ent antérieur, mais publié à la date de dépôt international	ou la théorie constituant la base de l'i	nvention
ou apr	rès cette date ent pouvant jeter un doute sur une revendication de	C" document particulièrement pertinent; l' être considérée comme nouvelle ou c	comme impliquant une activité
prionte	A OU CITE DOUR determiner la date de publication d'une	inventive par rapport au document co y" document particulièrement pertinent; l'	inven tion revendiquée
"O" docume	ent se référant à une divulgation orale, à un usage, à	ne peut être considérée comme impli lorsque le document est associé à un	quant une activité inventive ou plusieurs autres
"P" docume	xposition ou tous autres moyens ent publié avant la date de dépôt international, mais	documents de même nature, cette co pour une personne du métier	mbinaison etant évidente
poster	reurement à la date de priorité revendiquée	S" document qui fait partie de la même fa	mille de brevets
Date a laqu	elle la recherche internationale a été effectivement achevee	Date d'expédition du présent rapport	de recherche internationale
1	juillet 1999	08/07/1999	
Nom et adre	esse postale de l'administration chargée de la recherche internationale Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentlaan 2	Fonctionnaire autorise	
•	NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040. Tx. 31 651 epo nl.	V 4- 0.1	
	Fay: (+31-70) 340-3016	l Van der Schaal, C	

### RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Renseignements relatifs a

nbres de familles de brevets

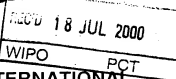


	1. ·		
Document brevet cite au rapport de recherche	Date de publication	Membre(s) de la tamille de brevet(s)	Date de publication
EP 0272928 A	29-06-1988	US 4960700 A	02-10-1990
		AT 119936 T	15-04-1995
		AU 616876 B	14-11-1991
		AU 8305787 A	30-06-1988
**		AU 623845 B	28-05-1992
		AU 8305887 A	30-06-1988
	• •	DE 3751169 D	20-04-1995
⊕,`		DE 3751169 T	26-10-1995
· ·	W.,	DK 684087 A	03-10-1988
*		EP 0272929 A	29-06-1988
		EP 0596355 A	11-05-1994
		ES 2072251 T	16-07-1995
*	1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 -	IE 66333 B	27-12-1995
			27-02-1994
	•	IL 84928 A	07-07-1989
and the second s		JP 1172344 A	
		JP 2685468 B	03-12-1997
		US 5780025 A	14-07-1998
*	0(0 9	CA 1322160 A	14-09-1993
		DE 3751748 D	25-04-1996
		DE 3751748 T	14-11-1996
		DK 684487 A	07-10-1990

### TRAITE DE COOPERATION EN MATIEPEDE BREVETS

	Expéditeur: le BUREAU INTERNATIONAL
PCT	Destinataire:
NOTIFICATION D'ELECTION  (règle 61.2 du PCT)	Assistant Commissioner for Patents United States Patent and Trademark Office Box PCT Washington, D.C.20231 ÉTATS-UNIS D'AMÉRIQUE
Date d'expédition (jour/mois/année) 29 novembre 1999 (29.11.99)	en sa qualité d'office élu
Demande internationale no PCT/FR99/00807	Référence du dossier du déposant ou du mandataire BET 99/0150
Date du dépôt international (jour/mois/année) 07 avril 1999 (07.04.99)	Date de priorité (jour/mois/année) 08 avril 1998 (08.04.98)
Déposant OUIMET, Tanja etc	
L'office désigné est avisé de son élection qui a été faite:      X dans la demande d'examen préliminaire international le:      02 novembre 1	al présentée à l'administration chargée de l'examen préliminaire 1999 (02.11.99)
dans une déclaration visant une élection ultérieure d	léposée auprès du Bureau international le:
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
2. L'élection X a été faite n'a pas été faite	
avant l'expiration d'un délai de 19 mois à compter de la dat à la règle 32.2b).	te de priorité ou, lorsque la règle 32 s'applique, dans le délai visé
Bureau international de l'OMPI 34, chemin des Colombettes 1211 Genève 20, Suisse no de télécopieur: (41-22) 740.14.35	Fonctionnaire autorisé  Kiwa Mpay  no de téléphone: (41-22) 338.83.38

### PCT



## RAPPORT D'EXAMEN PRELIMINAIRE INTERNATIONAL

(article 36 et règle 70 du PCT)

Référence d mandataire BET 99/0		sier du déposant ou du	POUR SUITE A DO		ication de transmission du rapport e international (formulaire PCT/IPE	
Demande in	ternati	onale n°	Date du dépot internation	nal (jour/mois/année)	Date de priorité (jour/mois/anné	e) .
PCT/FR9	9/008	307 ··	07/04/1999	• •	08/04/1998	· .
C12N15/5		nationale des brevets (CIE	s) ou à la fois classification n	ationale et CIB		
Déposant INSTITUT	NA	TIONAL DE LA SANT	E ET DE LA RECHEF	RCHE M		
interna 2. Ce RA	ationa PPO	al, est transmis au dépo	sant conformément à l'ai	rticle 36. euille de couverture.		
ét l'a ac	é mod dmin Iminis	difiées et qui servent de	e base au présent rappor kamen préliminaire interr	t ou de feuilles conte	es revendications ou des dess enant des rectifications faites a 70.16 et l'instruction 607 des	auprès de
	9			*	,	
	•	7		8.5	0	•
<ol><li>Le pré</li></ol>	sent	rapport contient des inc	lications relatives aux po	oints suivants:	. 0	•
	☒	Page du repport			*	
· II		Base du rapport Priorité		*	· . ·	,
III		Absence de formulatio	n d'opinion quant à la no	ouveauté, l'activité in	ventive et la possibilité	•
	L1	d'application industriel				. *
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	⋈	Absence d'unité de l'in		à la nouveauté l'act	ivité inventive et la possibilité	•
· · ·	_	d'application industriel	le; citations et explication	ns à l'appui de cette	déclaration	
VI		Certains documents ci			:	
VII		Irrégularités dans la de				***
VIII	$\boxtimes$	Observations relatives	à la demande internatio	nale		
		÷ :	·			. :
Date de pré internationa		ion de la demande d'exam	en préliminaire	Date d'achèvement d	u présent rapport	
02/11/199	99	v	*	11.07.2000	·.	* .
		ostale de l'administration c aire international:	hargée de	Fonctionnaire autoris	é	S SOUS MILITARY
		e européen des brevets				(0)
<i><u> </u></i>		)298 Munich +49 89 2399 - 0  Tx: 52365	66 epmu d	Predazzi, V		/ J. J.
		+49 89 2399 - 4465	-,	Nº do tálánhone ±49	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	70 DHC 370



### RAPPORT D'EXAMEN PRELIMINAIRE INTERNATIONAL

Demande internationale n° PCT/FR99/00807

1.	Ce rapport a été rédigé sur la base l'office récepteur en réponse à une rapport, comme "initialement dépos pas de modifications.):	invitatio	n faite conformén	nent à l'article	e 14 sont cor	nsidérées, dai	ns le présent
	Description, pages:						
	1-13 version initia	ale	·				
	Revendications, N°:				Ŷ.	. ***	,
	1-14 version initia	ale	**.				·, (i)
		,					
2.	Les modifications ont entrainé l'ann	ulation :	•		•	* -	
					* :	*	
	de la description, pages :		• 0				ε,
	des revendications, n°s:					-	
	des dessins, feuilles :		8	•			•
3.	Le présent rapport a été formul comme allant au-delà de l'exportrègle 70.2(c)) :	lé abstra osé de l'	action faite (de ce invention tel qu'il	rtaines) des a été déposé	modifications é, comme il e	s, qui ont été st indiqué ci-a	considérées après
4.	Observations complémentaires, le	cas éch	éant :	**			• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •
	·			i .			,
				2			
			•		,		
۷.	Déclaration motivée selon l'articl d'application industrielle; citation	e 35(2) ns et ex	quant à la nouve plications à l'ap <sub>l</sub>	eauté, l'activ oui de cette	/ité inventive déclaration	e et la possib	oilité
1.	Déclaration						
	Nouveauté	Oui : Non :	Revendications Revendications	3 et 7-14 1, 2 et 4-6	*		
	Activité inventive	Oui : Non :		3 et 7-14 1, 2 et 4-6			
	Possibilité d'application industrielle		Revendications Revendications	1-14	*		



### RAPPORT D'EXAMEN PRELIMINAIRE INTERNATIONAL

Demande internationale n° PCT/FR99/00807

2. Citations et explications

voir feuille séparée

#### VIII. Observations relatives à la demande internationale

Les observations suivantes sont faites au sujet de la clarté des revendications, de la description et des dessins et de la question de savoir si les revendications se fondent entièrement sur la description :

voir feuille séparée

## Concernant le point l Base de l'opinion

La présente demande comprend une liste de séquences de SEQ ID n°1 à SEQ ID n°29.

#### Concernant le point V

Déclaration motivée selon l'article 35 (2) quant à la nouveauté, l'activité inventive et la possibilité d'application industrielle; citations et explications à l'appui de cette déclaration

- 1. L'objet des <u>revendications 1, 2 et 4-6</u> n'est pas conforme au critère de nouveauté défini par l'Article 33 (2) PCT.
  - Concernant la <u>revendication 1</u> de la présente demande, un fragment biologiquement actif des séquences SEQ ID n° 1 ou 4, peut-être aussi representé par un nucléotide choisi au hasard, par conséquent l'objet de cette revendication n'est pas nouveau.
  - Le même raisonnement s'applique aux <u>revendications 2 et 4-6</u> dont l'objet de la protection est très vague et peut être représenté, pour la <u>revendication 2</u> par n'importe quelle séquence, pour la <u>revendication 4</u> par n'importe quel vecteur, pour la <u>revendication 5</u> par n'importe quelle cellule hôte et pour la <u>revendication 6</u> par n'importe quel anticorps.
  - Compte tenu de cette objection, l'attention du Demandeur est attirée sur le fait que la nouveauté des <u>revendications qui réfèrent aux revendications 1, 2, et 4-6</u> pourrait aussi être compromises.
- 2. Dans le cas où Demandeur modifierait ses revendications en tenant compte de l'objection mentionnée au paragraphe 1, la présente demande remplirait alors les conditions énoncées dans l'Article 33 (2) (3) PCT, l'objet des <u>revendications 1-14</u> étant conforme au critère de nouveauté et de activité inventive définies par l'Article 33 (2) (3) PCT.

En fait, selon l'examen fait par la division de la recherche, l'état de la technique, ne donne pas d'indications précises qui auraient pu conduire la personne du métier à concevoir et réaliser l'objet des <u>revendications 1-14</u>. Par conséquent



PCT/FR99/00807

ces revendications seraient nouvelles et inventives et satisfairaient ainsi les exigences de l' Article 33 (2) et (3) PCT.

#### Concernant le point VIII

#### Observations relatives à la demande internationale

Les termes ayant un sens relatif, comme "dérivée" et "homologue", utilisés dans les revendications 1 et 2, et comme "fragment biologiquement actif" utilisé dans la revendication 1, sont vagues et équivoques, et laissent un doute quant à la signification des caractéristiques techniques auxquelles ils se réfèrent. Le Demandeur est prié de modifier dites revendications en introduisant une claire et épreuvable charactéristique fonctionnelle definissant l'object au quel elles se réfèrrent.

L'objet des dites revendications n'est donc pas clairement défini (Article 6 PCT). Une objection similaire peut aussi être soulevée à l'encontre du terme "NEPII" utilisé dans les <u>revendications 1, 7-13</u> qui n'a pas de signification bien établie et reconnue.

Ceci s'applique aussi, par conséquent, aux <u>revendications qui se réfèrent</u> <u>directement ou indirectement aux revendications 1, 2, 7-13</u>, c'est-à-dire aux revendications 3-6 et 14.



#### RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

(article 18 et règles 43 et 44 du PCT)

Référence du dossier du déposant ou du mandataire	POUR SUITE voir la notification de transmission du rapport de recherche internationale (formulaire PCT/ISA/220) et, le cas échéant, le point 5 ci après	
BET 99/0150	A DONNER	
Demande internationale nº	Date du dépôt international(jour/mois/année)	(Date de priorité (la plus ancienne) (jour/mois/année)
PCT/FR 99/00807	07/04/1999	08/04/1998
Déposant		<u> </u>
INSTITUT NATIONAL DE LA SANTE ET DE LA RECHERCHE M		
Le présent rapport de recherche internationale, établi par l'administration chargée de la recherche internationale, est transmis au déposant conformément à l'article 18. Une copie en est transmise au Bureau international.		
Ce rapport de recherche internationale comprend feuilles.		
Il est aussi accompagné d'une copie de chaque document relatif à l'état de la technique qui y est cité.		
Base du rapport		
<ul> <li>a. En ce qui concerne la langue, la recherche internationale a été effectuée sur la base de la demande internationale dans la langue dans laquelle elle a été déposée, sauf indication contraire donnée sous le même point.</li> </ul>		
la recherche internationale a été effectuée sur la base d'une traduction de la demande internationale remise à l'administration.		
b. En ce qui concerne les séquences de nucléotides ou d'acides aminés divulguées dans la demande internationale (le cas échéant)		
la recherche internationale a été effectuée sur la base du listage des séquences :  X contenu dans la demande internationale, sous forme écrite.		
déposée avec la demande internationale, sous forme déchiffrable par ordinateur.		
remis ultérieurement à l'administration, sous forme écrite.		
remis ultérieurement à l'administration, sous forme déchiffrable par ordinateur.		
La déclaration, selon laquelle le listage des séquences présenté par écrit et fourni ultérieurement ne vas pas au-delà de la divulgation faite dans la demande telle que déposée, a été fournie.		
	elle les informations enregistrées sous forme de présenté par écrit, a été fournie.	échiffrable par ordinateur sont identiques à celles
2. Il a été estimé que certai	nes revendications ne pouvaient pas faire l'	objet d'une recherche (voir le cadre I).
3. Il y a absence d'unité de	l'invention (voir le cadre II).	
		·
4. En ce qui concerne le titre,		
le texte est approuvé tel q	u'il a été remis par le déposant.	
Le texte a été établi par l'a	administration et a la teneur suivante:	
	•	
5. En ce qui concerne l'abrégé,		
χ le texte est approuvé tel q	u'il a été remis par le déposant	•
le texte (reproduit dans le cadre III) a été établi par l'administration conformément à la règle 38.2b). Le déposant peut présenter des observations à l'administration dans un délai d'un mois à compter de la date d'expédition du présent rapport de recherche internationale.		
6. La figure des dessins à publier avec		<del>-</del>
suggérée par le déposant.		Aucune des figures
parce que le déposant n'a	pas suggéré de figure.	n'est à publier.
parce que cette figure cara	actérise mieux l'invention.	
Í	•	